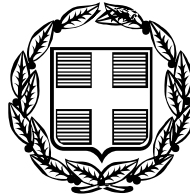




02016850112050008



23093

ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1685

1 Δεκεμβρίου 2005

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος BET FU.....	1	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ZYNEVA.....	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος DIACEREIN/NORMA.....	2	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SUTRIPTAN.....	16
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος FLUPREDNIDENE ACETATE + MICONAZOLE NITRATE/BEVO.....	3	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANTIANEM.....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FUCICREAM - THERAPY.....	4	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ONDAMETON.....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FRAGILIS.....	5	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος A-DEPRESS - THERAPY.....	20
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος AMBROXOL HYDROCHLORIDE/BEVO.....	6	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ERLICON.....	21
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος KETOCONAZOLE/BEVO.....	7	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANTICEPIM.....	22
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PAVLINOX Δερματικό διάλυμα 1%.....	8	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MAXINJECT.....	23
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SODIUM CHLORIDE/ADIPHARM.....	9	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DOLCEVIN.....	24
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ZOBACTAM Κόνις για ενέσιμο διάλυμα (4+0,5)g/vial.....	10	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MELOTEC - THERAPY.....	25
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AXELANOL Καψάκιο μαλακό 1Mcg/CAP.....	11	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PACLIXEL.....	26
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BUTAMIRATE CITRATE/BEVO.....	12	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PACLITOL.....	27
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CALCIDROPS Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 2mcg/ml.....	13	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DUODOPA.....	28
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DRASTIREL.....	14	Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DEXTROSE INJECTION/DYNAPHARM.....	29
		Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ANARTHIRIL.....	30

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος BET FU.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63110/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα BET FU.

Δραστική ουσία: FUCIDIC ACID + BETAMETHASONE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κρέμα 2% + 0,1%

Δικαιούχος προϊόντος: MENTIMAP ΕΠΕ.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MENTIMAP ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
σκευάσματος DIACEREIN/NORMA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63108/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
σκεύασμα DIACEREIN/NORMA.

Δραστική ουσία: DIACERIN

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Καψάκιο σκληρό 50mg/CAP

Δικαιούχος προϊόντος: NORMA ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NORMA ΕΛΛΑΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(3)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευ-
σματος FLUPREDNIDENE ACETATE + MICONAZOLE
NITRATE/BEVO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63107/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
σκεύασμα FLUPREDNIDENE ACETATE+MICONAZOLE
NITRATE/BEVO.

Δραστική ουσία: FLUPREDNIDENE ACETATE+
MICONAZOLE NITRATE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Κρέμα 0,1 % + 2%

Δικαιούχος προϊόντος: BEVO ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BEVO ΑΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(4)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος FUCICREAM - THERAPY.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63104/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα FUCICREAM-THERAPY.

Δραστική ουσία: FUCIDIC ACID + BETAMETHASONE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κρέμα 2% + 0,1%

Δικαιούχος προϊόντος: A.G. THERAPY ABEE

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: A.G. THERAPY ABEE.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(5)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος FRAGILIS.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63101/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα FRAGILIS.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULFATE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κόνις για πόσιμο διάλυμα
1,884 (1,50)g/SACHET

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SUAN FARMA SA, MADRID
- SPAIN.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευ-
σματος AMBROXOL HYDROCHLORIDE/BEVO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 63145 & 63146/24.10.2005 αποφάσεις
του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου
3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
σκεύασμα AMBROXOL HYDROCHLORIDE/BEVO.

Δραστική ουσία: AMBROXOL HYDROCHLORIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Σιρόπι 15mg/5ML & 30mg/
5ML

Δικαιούχος προϊόντος: BEVO ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BEVO ΑΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευ-
σματος KETOCONAZOLE/BEVO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63142/24.10.2005 απόφαση του

ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα KETOCONAZOLE/BEVO.

Δραστική ουσία: KETOCONAZOLE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: SHAMPOO 20mg/G (2%)

Δικαιούχος προϊόντος: BEVO ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BEVO ΑΕ.

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PAVLINOX Δερματικό διάλυμα 1%.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 61224/17.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PAVLINOX.

Δραστική ουσία: TERBINAFINE HYDROCHLORIDE

Μορφή: Δερματικό διάλυμα 1%

Δικαιούχους σήματος: BIOMEDIC LAB. HOLDING S.A ΛΟΥΞΕΜΒΟΥΡΓΟ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICUS ΑΕ

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SODIUM CHLORIDE/ADIPHARM.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63073/ 24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SODIUM CHLORIDE /ADIPHARM.

Δραστική ουσία: SODIUM CHLORIDE

Μορφή: INJ.SOL

Δικαιούχους σήματος: Α.Δ.Η.ΦΑΡΜ Μ.Ε.Π.Ε

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Α.Δ.Η. ΦΑΡΜ Μ.Ε.Π.Ε.

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ZOBACTAM Κόνις για ενέσιμο διάλυμα (4+0,5)g/vial.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63503/25.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ZOBACTAM.

Δραστική ουσία: PIPERACILLIN SODIUM + TAZO-BACTAM SODIUM

Μορφή: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα

Δικαιούχους σήματος: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VOCATE ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AXELANOL Καψάκιο μαλακό 1Mcg/CAP.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63793/26.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα AXELANOL.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή: Καψάκιο μαλακό

Δικαιούχους σήματος: Δ.& Κ.& Α. ΚΩΤΣΟΠΟΥΛΟΣ ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Δ.& Κ.& Α. ΚΩΤΣΟΠΟΥΛΟΣ ΑΕ.

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος BUTAMIRATE CITRATE/BEVO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63906/ 26.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν BUTAMIRATE CITRATE/ BEVO.

Δραστική ουσία: BUTAMIRATE CITRATE

Μορφή: SYRUP

Δικαιούχους σήματος: BEVO ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BEVO ΑΕ.

Η Διευθύντρια

Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CALCIDROPS Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 2mcg/ml.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 64652/1.11.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CALCIDROPS.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή: Πόσιμο διάλυμα σταγόνες

Δικαιούχος σήματος: MEDILAT ΕΠΕ
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDILAT ΕΠΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος DRASTIREL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 62858/31.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα DRASTIREL.

Δραστική ουσία: KETOPROFEN

Μορφή/Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 100mg/2ML

Δικαιούχος προϊόντος: UNI-PHARMA ABEE

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: UNI-PHARMA ABEE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος ZYNEVA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63137/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα ZYNEVA.

Δραστική ουσία: METOXANTRONE HYDROCHLORIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Διάλυμα για ενδοφλέβια
έγχυση 20mg/10ML VIAL

Δικαιούχος προϊόντος: BIOMEDIC LABORATORIES
HOLDING S.A, LUXEMBURG.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEDICUS AE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος SUTRIPTAN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63134/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα SUTRIPTAN.

Δραστική ουσία: SUMATRIPTAN SUCCINATE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Επικαλυμμένο με λεπτό
υμένιο δισκίο 100mg/TAB.

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
σκευάσματος POVIDONE IODINE/GENER.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63132/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
σκεύασμα POVIDONE IODINE/GENER.

Δραστική ουσία: POVIDONE IODINE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δερματικό διάλυμα 10% W/V

Δικαιούχος προϊόντος: GENER B.V. PHARMACEUTI-
CALS LIMITED, CYPRUS

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΣ ΣΥΝΔΕΣΜΟΣ
ΑΕΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
διοσκευάσματος ANTIANEM.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63131/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα ANTIANEM.

Δραστική ουσία: IRON III

Μορφή/Περιεκτικότητα: Μασώμενο δισκίο 100mg/
TAB

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SUAN FARMA S.A, MADRID
- SPAIN.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(19)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος ONDAMETON.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63129/24.10.2005 απόφαση του
ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3
της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης
Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό
ιδιοσκεύασμα ONDAMETON.

Δραστική ουσία: ONDANSETRON HYDROCHLORIDE
DIHYDRATE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Ενέσιμο διάλυμα 8mg/4ML
Δικαιούχος προϊόντος: MEDIFAR LTD, ENGLAND
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: FARMEDIA AE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος A-DEPRESS - THERAPY.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63127/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα A-DEPRESS-THERAPY.

Δραστική ουσία: CITALOPRAM HYDROCHLORIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 40mg/ML

Δικαιούχος προϊόντος: A.G. THERAPY ABEE

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: A.G. THERAPY ABEE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος ERLICON.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63125/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ERLICON.

Δραστική ουσία: CITALOPRAM HYDROCHLORIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 40mg/ML

Δικαιούχος προϊόντος: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΑΝΤΩΝΙΟΣ ΠΟΛΥΧΡΟΝΗΣ ΤΟΥ ΜΑΡΙΝΟΥ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος ANTICEPIM.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 63123 & 63124/24.10.2005 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ANTICEPIM.

Δραστική ουσία: CEFEPIME HYDROCHLORIDE MONO-HYDRATE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα 1g/VIAL & 2g/VIAL

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος MAXINJECT.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63122/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MAXINJECT.

Δραστική ουσία: CEFEPIME HYDROCHLORIDE MONO-HYDRATE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κόνις για ενέσιμο διάλυμα 2g/VIAL

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SUAN FARMA S.A, MADRID - SPAIN.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος DOLCEVIN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63121/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DOLCEVIN.

Δραστική ουσία: AMBROXOL HYDROCHLORIDE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Σιρόπι 30mg/5ML

Δικαιούχος προϊόντος: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος MELOTEC - THERAPY.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63120/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MELOTEC-THERAPY.

Δραστική ουσία: MELOXICAM

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Δισκία 15mg/TAB

Δικαιούχος προϊόντος: A.G. THERAPY ABEE
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: A.G. THERAPY ABEE

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(26)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος PACLIXEL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63118/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PACLIXEL.

Δραστική ουσία: PACLITAXEL

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 6mg/ML

Δικαιούχος προϊόντος: NOVAGEN PHARMACEUTICALS GREECE.

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVAGEN PHARMACEUTICALS GREECE.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(27)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος PACLITOL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63117/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PACLITOL.

Δραστική ουσία: PACLITAXEL

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 6mg/ML

Δικαιούχος προϊόντος: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(28)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος DUODOPA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 58458/2.11.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της

παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DUODOPA.

Δραστική ουσία: LEVODOPA+CARBIDOPA

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Εντερική γέλη (20+5)mg/ML

Δικαιούχος προϊόντος: SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH, GERMANY

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH, GERMANY.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(29)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος DEXTROSE INJECTION/DYNAPHARM.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 52285, 52284, 52282, 52287/20.10.2005 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DEXTROSE INJECTION / DYNAPHARM.

Δραστική ουσία: DEXTROSE MONOHYDRATE

Μορφή: SOL.IV.INF

Δικαιούχος σήματος: DYNAPHARM AEE

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DYNAPHARM AEE.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(30)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού
ιδιοσκευάσματος ANARTHRIOL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 63099/24.10.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ANARTHRIOL.

Δραστική ουσία: GLUCOSAMINE SULFATE

Μορφή/ Περιεκτικότητα: Κόνις για πόσιμο διάλυμα 1,884 (1,50)g/SACHET

Δικαιούχος προϊόντος: VERISFIELD LTD, U.K

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια

A. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * FAX 210 52 21 004
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> – e-mail: webmaster@et.gr

Πληροφορίες Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και λοιπών Φ.Ε.Κ.: 210 527 9000
Φωτοαντίγραφα παλαιών ΦΕΚ - ΒΙΒΛΙΟΘΗΚΗ - ΜΑΡΝΗ 8 - Τηλ. (210)8220885 - 8222924
Δωρεάν διάθεση τεύχους Προκηρύξεων ΑΣΕΠ αποκλειστικά από Μάρνη 8 & Περιφερειακά Γραφεία
Δωρεάν ανάγνωση δημοσιευμάτων τεύχους Α΄ από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου

ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.

ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ - Βασ. Όλγας 227	(2310) 423 956	ΛΑΡΙΣΑ - Διοικητήριο	(2410) 597449
ΠΕΙΡΑΙΑΣ - Ευριπίδου 63	(210) 413 5228	ΚΕΡΚΥΡΑ - Σαμαρά 13	(26610) 89 122
ΠΑΤΡΑ - Κορίνθου 327	(2610) 638 109		(26610) 89 105
	(2610) 638 110	ΗΡΑΚΛΕΙΟ - Πεδιάδος 2	(2810) 300 781
ΙΩΑΝΝΙΝΑ - Διοικητήριο	(26510) 87215	ΛΕΣΒΟΣ - Πλ. Κωνσταντινουπόλεως 1	(22510) 46 654
ΚΟΜΟΤΗΝΗ - Δημοκρατίας 1	(25310) 22 858		(22510) 47 533

ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα ΦΕΚ από 1 μέχρι 16 σελίδες σε 1 euro, προσαυξανόμενη κατά 0,20 euro για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα ΦΕΚ σε 0,15 euro ανά σελίδα.

Σε μορφή CD:

Τεύχος	Περίοδος	EURO	Τεύχος	Περίοδος	EURO
Α΄	Ετήσιο	150	Αναπτυξιακών Πράξεων	Ετήσιο	50
Α	3μηνιαίο	40	Ν.Π.Δ.Δ.	Ετήσιο	50
Α΄	Μηνιαίο	15	Παράρτημα	Ετήσιο	50
Β΄	Ετήσιο	300	Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας	Ετήσιο	100
Β΄	3μηνιαίο	80	Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου	Ετήσιο	5
Β΄	Μηνιαίο	30	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Ετήσιο	200
Γ	Ετήσιο	50	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Εβδομαδιαίο	5
Δ΄	Ετήσιο	220	Α.Ε. & Ε.Π.Ε	Μηνιαίο	100
Δ΄	3μηνιαίο	60			

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ ειδικού ενδιαφέροντος σε μορφή cd-rom και μέχρι 100 σελίδες σε 5 euro προσαυξανόμενη κατά 1 euro ανά 50 σελίδες.
- Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε. και Ε.Π.Ε. σε 5 euro ανά έτος.

ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ.: τηλεφωνικά: 210 - 4071010, fax: 210 - 4071010 internet: <http://www.et.gr>.

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

	Σε έντυπη μορφή	Από το Internet
Α΄ (Νόμοι, Π.Δ., Συμβάσεις κτλ.)	225 €	190 €
Β΄ (Υπουργικές αποφάσεις κτλ.)	320 €	225 €
Γ΄ (Διορισμοί, απολύσεις κτλ. Δημ. Υπαλλήλων)	65 €	ΔΩΡΕΑΝ
Δ΄ (Απαλλοτριώσεις, πολεοδομία κτλ.)	320 €	160 €
Αναπτυξιακών Πράξεων και Συμβάσεων (Τ.Α.Π.Σ.)	160 €	95 €
Ν.Π.Δ.Δ. (Διορισμοί κτλ. προσωπικού Ν.Π.Δ.Δ.)	65 €	ΔΩΡΕΑΝ
Παράρτημα (Προκηρύξεις θέσεων ΔΕΠ κτλ.)	33 €	ΔΩΡΕΑΝ
Δελτίο Εμπορικής και Βιομ/κής Ιδιοκτησίας (Δ.Ε.Β.Ι.)	65 €	33 €
Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου (Α.Ε.Δ.)	10 €	ΔΩΡΕΑΝ
Ανωνύμων Εταιρειών & Ε.Π.Ε.	2.250 €	645 €
Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων (Δ.Δ.Σ.)	225 €	95 €
Πρώτο (Α΄), Δεύτερο (Β΄) και Τέταρτο (Δ΄)	-	450 €

- Το τεύχος του ΑΣΕΠ (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές με την επιβάρυνση των 70 euro, ποσό το οποίο αφορά ταχυδρομικά έξοδα.
- Για την παροχή δικαιώματος ηλεκτρονικής πρόσβασης σε Φ.Ε.Κ. προηγούμενων ετών και συγκεκριμένα στα τεύχη Α΄, Β΄, Δ΄, Αναπτυξιακών Πράξεων & Συμβάσεων, Δελτίο Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας και Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων, η τιμή προσαυξάνεται πέραν του ποσού της ετήσιας συνδρομής έτους 2005, κατά 25 euro ανά έτος παλαιότητας και ανά τεύχος, για δε το τεύχος Α.Ε. & Ε.Π.Ε., κατά 30 euro.

- * Οι συνδρομές του εσωτερικού προπληρώνονται στις ΔΟΥ (το ποσό συνδρομής καταβάλλεται στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 2531 και το ποσό υπέρ ΤΑΠΕΤ (5% του ποσού της συνδρομής) στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 3512). Το πρωτότυπο αποδεικτικό είσπραξης (διπλότυπο) θα πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στην αρμόδια Υπηρεσία του Εθνικού Τυπογραφείου.
- * Η πληρωμή του υπέρ ΤΑΠΕΤ ποσού που αντιστοιχεί σε συνδρομές, εισπράττεται και από τις ΔΟΥ.
- * Οι συνδρομητές του εξωτερικού έχουν τη δυνατότητα λήψης των δημοσιευμάτων μέσω internet, με την καταβολή των αντίστοιχων ποσών συνδρομής και ΤΑΠΕΤ.
- * Οι Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις, οι Δήμοι, οι Κοινότητες ως και οι επιχειρήσεις αυτών πληρώνουν το μισό χρηματικό ποσό της συνδρομής και ολόκληρο το ποσό υπέρ του ΤΑΠΕΤ.
- * Η συνδρομή ισχύει για ένα ημερολογιακό έτος. Δεν εγγράφονται συνδρομητές για μικρότερο χρονικό διάστημα.
- * Η εγγραφή ή ανανέωση της συνδρομής πραγματοποιείται το αργότερο μέχρι την 31ην Δεκεμβρίου κάθε έτους.
- * Αντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές επιταγές και χρηματικά γραμμάτια δεν γίνονται δεκτά.

Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης των πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08.00΄ έως 13.00΄

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ